No titleravailable.

Patent Number:

DE4130545

Publication date:

1993-03-18

Inventor(s):

BAYLINK DAVID J PROF (US)

Applicant(s)::

EWERS ROLF (AT); KIRSCH AXEL (DE); BAYLINK DAVID J (US)

Requested Patent:

<u>□ DE4130545</u>

Application Number: DE19914130545 19910913

Priority Number(s): DE19914130545 19910913

IPC Classification:

A61F2/28; A61L27/00

EC Classification:

A61L24/00H2, A61K38/17A2, A61L24/04M, A61L24/10F, A61K38/18, A61K38/18C,

A61K38/30

Equivalents:

AU2584192, __| EP0558727 (WO9305808), B1, JP6503357T, __| WO9305808

Abstract

The invention concerns a bone-growth-stimulating composition containing at least one substance selected from the group comprising the growth factors FGF, TGF- beta, IGF-II and PDGF and biologically active mutants and fragments thereof, plus at least one salt selected from the group comprising physiologically tolerated vanadates, molybdates and fluorides, except for the combination IGF-II and fluoride. The invention also concerns the use of such compositions.

Data supplied from the esp@cenet database - I2



19 BUNDESREPUBLIK
DEUTSCHLAND

2 04

[®] Off nl gungsschrift [®] DE 41 30 545 A 1

(5) Int. Cl.5: A 61 L 27/00 A 61 F 2/28



DEUTSCHES

PATENTAMT

Aktenzeichen: P 41 30 545.0
 Anmeldetag: 13. 9. 91

3 Offenlegungstag: 18. 3.93

7) Anmelder:

Baylink, David J., Prof., Loma Linda, Calif., US; Ewers, Rolf, Prof. Dr. Dr., Wien, AT; Kirsch, Axel, Dr., 7024 Filderstadt, DE

14 Vertreter:

Boehmert, A., Dipl.-Ing.; Hoormann, W., Dipl.-Ing. Dr.-Ing., 2800 Bremen; Goddar, H., Dipl.-Phys. Dr.rer.nat.; Liesegang, R., Dipl.-Ing. Dr.-Ing.; Münzhuber, R., Dipl.-Phys., 8000 München; Winkler, A., Dr.rer.nat., 2800 Bremen; Busch, T., Dipl.-Ing., O-7010 Leipzig; Tönhardt, M., Dipl.-Phys. Dr.rer.nat., Pat.-Anwälte, 8000 München; Stahlberg, W.; Kuntze, W.; Kouker, L., Dr.; Huth, M., 2800 Bremen; Nordemann, W., Prof. Dr.; Vinck, K., Dr.; Hertin, P., Prof. Dr.; vom Brocke, K., Rechtsanwälte, 1000 Berlin

② Erfinder:

Baylink, David J., Prof., Loma Linda, Calif., US

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

- (5) Knochenwachstumsfördernde Zusammensetzung
- (5) Knochenwachstumsfördernde Zusammensetzung, mit einem Gehalt an wenigstens einer Substanz aus der Gruppe, die aus den Wachstumsfaktoren FGF, TGF-β, IGF-II, PDGF und biologisch aktiven Mutanten und Fragmenten derselben besteht, sowie wenigstens einem Salz aus der Gruppe, die aus physiologisch verträglichen Vanadaten, Molybdaten und Fluoriden besteht, ausgenommen die Kombination aus IGF-II und Fluorid, sowie Verwendung derselben.

Beschreibung

Die Erfindung betrifft eine knochenwachstumsfördernde Zusammensetzung, insbesondere zur Verwendung bei der Behandlung von Knochenerkrankungen.

Die Knochenbildung bei Wirbeltieren ist ein dynamischer Pr zeß, der die f rtlaufende Knochenprodukti n und Knochenresorption umfaßt. Knochenheilung erfordert die Vermehrung neuer Osteoblasten, die sich ihrerseits differenzieren und Knochenmatrix synthetisieren. 10 Bei Knochendefekten verwendet man normalerweise autologes Knochen-Pfropfmaterial. Der Nachteil dieses Ansatzes liegt darin, daß autologes Knochenmaterial die Heilung nicht so schnell beschleunigen kann, wie es erwünscht wäre, und daß in einigen Fällen autologes 15 Knochenmaterial nicht verfügbar ist.

Unter den pharmazeutischen Zusammensetzungen, die verwendet worden sind, um Knochenerkrankungen zu behandeln, findet sich Fluorid, von dem gezeigt worden ist, daß es ist Knochenbildung in vivo durch einen 20 direkten mitogenen Effekt auf Knochenzellen stimuliert. Die Dichte von Knochenmineral des axialen Skeletts von Patienten, die mit Fluorid behandelt worden sind, steigt an, ebenso wie der Serumspiegel an alkalischer Phosphatase, einem Index für Knochenbildung im 25 Skelett. Signifikante Anstiege in der Dichte der Wirbelsäulenknochen können nach etwa 12-18 Monaten Fluorid-Therapie beobachtet werden. Die Fluorid-Behandlung ist jedoch nicht bei allen Patienten gleich rid reagieren und andere überhaupt nicht.

Zusätzlich zur Fluorid-Behandlung gibt es eine Anzahl anderer Techniken, die für den Zuwachs von Knochenmasse vorgeschlagen worden sind, einschließlich deren wachstumsfördernden Substanzen, aber diese Behandlungen haben teilweise nur sehr unbestimmte Erfolge gezeigt.

Die europäische Patentanmeldung 02 89 314 offenbar die Verwendung von IGF-II bei der Behandlung von 40 Knochenstörungen. Außerdem ist offenbart, daß die Kombination von IGF-II und Fluorid-Ionen eine unerwartet verstärkte Wirkung auf die Vermehrung der Knochenzellen bewirkt, wobei das Fluorid-Ion die die Osteoblasten stimulierende Wirkung von IFG-Il ver- 45 stärkt

Der vorliegenden Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, eine neue Zusammensetzung zur Verfügung zu stellen, die zu einer erhöhten Vermehrung und Differenzierung von Knochenzellen führt.

Erfindungsgemäß wird diese Aufgabe bei einer knochenwachstumsfördernden Zusammensetzung durch einen Gehalt an wenigstens einer Substanz aus der Gruppe, die aus den Wachstumsfaktoren FGF, TGF-β, IGF-II, PDGF und biologisch aktiven Mutanten und Frag- 55 menten derselben besteht, sowie wenigstens einem Salz aus der Gruppe, die aus physiologisch verträglichen Vanadaten, Molybdaten und Fluoriden besteht, ausgenommen die Kombination aus IGF-II und Fluorid. Zu unserer eigenen Überraschung konnte gezeigt werden, daß 60 nicht nur die Kombination aus IGF-II und Fluorid bei der Steigerung der Vermehrung von Knochenzellen wirksam ist, sondern daß jede der vorgenannten Kombinationen aus wenigstens einem der genannten Wachstumsfaktoren (oder einem biol gisch aktiven Mutanten oder Fragment derselben) und wenigstens einem der genannten Salze in dieser Hinsicht in wenigstens vergleichbarem Maße wirksam ist.

In einem ersten Versuch, diese Befunde zu erklären, vermuten wir, daß die Verstärkungswirkung v n Fluorid-, Vanadat- oder Molybdatverbindungen auf ihrer hemmenden Wirkung auf Phosphotyrosylproteinphos-5 phatase beruht. Dies s Enzym bewirkt die Dephosph rylierung von Ph sphoproteinen, induziert von mitogenen Signalen, wodurch diese mitogenen Signale inaktiviert werden. Durch Hemmen dieser Dephosphorylierung verstärkt man dann das mitogene Signal, das vom Wachstumsfaktor erzeugt wird.

In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung enthält die Zusammensetzung in Kombination wenigstens zwei Wachstumsfaktoren, am bevorzugtesten drei, von denen einer oder mehrere fakultativ durch eine biologisch aktive Mutante oder ein entsprechendes Fragment ersetzt sind. Für diese Kombinationen konnte gezeigt werden, daß die Kombination von zwei oder mehr Wachstumsfaktoren (oder entsprechender Mutanten oder Fragmente derselben) nicht nur eine additive Wirkung auf die Vermehrung und Differenzierung von Knochenzellen hat, sondern einen überraschend merkbaren Synergismus schafft

Vorzugsweise ist das mit dem Vanadat-, Molybdatoder Fluorid-Ion verknüpfte Kation aus der Gruppe ausgewählt, die aus Natrium, Kalium, Calcium, Magnesium und Ammonium besteht, die physiologisch besonders akzeptable Kationen darstellen.

Der Wachstumsfaktor zur Verwendung in einer Zusammensetzung nach der vorliegenden Erfindung kann wirksam, da einige Patienten nur sehr schwach auf Fluo- 30 mit einer Anzahl verschiedener Techniken hergestellt werden.

Erstens schlägt die vorliegenden Erfindung vor, daß wenigstens einer der Wachstumsfaktoren aus natürlichem, vorzugsweise menschlichem Knochenmaterial der Verwendung von 1,25-Dihydroxy-Vitamin E und an- 35 gewonnen ist, wie z. B. für IGF-II von Mojan et al., Biochem. Biophys. Akta 884, 234 (1986) beschrieben. Alternativ dazu können die Wachstumsfaktoren auch aus Knochenzellen isoliert werden, die in Kultur gezüchtet

Der zweite Weg für die Gewinnung der Wachstumsfaktoren ist die Isolierung aus Serum, einschließlich Human-, Rinder-, Schafs-, Schweine- oder Pferdeserum, unter Verwendung herkömmlicher Techniken.

Die dritte (und möglicherweise letztendlich die bevorzugte) Herstellungsmethode umfaßt jedoch rekombinante DNA-Techniken, d.h. die Gewinnung der Wachstumsfaktoren oder biologisch aktiven Mutanten oder Fragmente derselben als rekombinante Verbindung aus einem gentechnologischen Verfahren. Einige dieser Techniken sind zum Beispiel für IGF-II in obengenannten europäischer Patentanmeldung 02 89 314 beschrieben.

Schließlich kann die erfindungsgemäße Zusammensetzung noch durch einen Gehalt an einem mitogenen Knochenextrakt gekennzeichnet sein. Die Herstellung eines solchen wirksamen Knochenextrakts, der ein oder mehrere der genannten Wachstumsfaktoren enthält, ist unter Verwendung üblicher Techniken möglich.

Die vorliegende Erfindung betrifft auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Zusammensetzung für die Behandlung von Knochenerkrankungen. Die erfindungsgemäße Zusammensetzung fördert die Wirkung der Wachstumsfaktoren, was zu einer Vermehrung und Differenzierung der Knochenzellen führt. Diese neue Knochenzellen verwirklichen dann das Ziel, entweder Knochendefekte schnell aufzufüllen oder das Heilen von z. B. unregelmäßigen Brüchen zu fördern, die erfindungsgemäße Zusammensetzung erweist sich dabei

5

auch bei der Behandlung v n anderen Knochenerkrankungen, wie Osteoporose als besonders wirkungsvoll.

Die Erfindung wird nun an Hand der f Igenden Beispiele noch weiter veranschaulicht.

Beispiel 1

Wirkung von TGF-\(\beta\) (oder IGF-II) und Vanadat auch die Vermehrung und Differenzierung von menschlichen Knochenzellen

Menschliche Osteosarcomzellen, SaOS, wurden als Schicht auf DMEM aufgebracht, das 1% Kalbsserum enthält. Am folgenden Tag wurde das Medium gegen serumfreies DMEM ausgetauscht. Am nächsten Tag 15 wurden die Faktoren zugesetzt (d. h. TGF-β (oder IGF-II) und Vanadat). Nach 18 Stunden wurde eine Zellvermehrung durch Einbringen von ³H-Thymidin festgestellt. Parallele andere Platten wurden einmal mit PBS gespült und die Zellschicht mit 0,01% Triton X-100 extrahiert. Die Extrakte wurden auf Protein und Aktivität von alkalischer Phosphatase hin untersucht. Die Ergebnisse zeigen klar, daß TGF-β (und IGF-II) die Wirkung von Vanadat auf die Vermehrung von menschlichen Knochenzellen steigert.

Beispiel 2

Wirkung von FGF und Molybdat auf die Vermehrung und Differenzierung von menschlichen Knochenzellen 30

Die Vorgehendsweise dieses Beispiels ist vergleichbar mit Beispiel 1, mit der Ausnahme, daß die entsprechenden anderen Faktoren zugesetzt werden. Wieder werden die Extrakte auf Protein und Aktivität von alkalischer Phosphatase untersucht. Auch bei FGF zeigt sich, daß die Wirkung von Molybdat auf die Vermehrung von menschlichen Knochenzellen gesteigert wird.

Beispiel 3

Wirkung von PDGF und Fluorid auf die Vermehrung und Differenzierung von menschlichen Knochenzellen

Die Vorgehensweise dieses Beispiels ist vergleichbar 45 mit Beispiel 1, mit der Ausnahme, daß die entsprechenden anderen Faktoren zugesetzt werden. Auch hier werden die Extrakte wieder auf Protein und Aktivität von alkalischer Phosphatase hin untersucht. Auch PDGF steigert die Wirkung von Fluorid auf die Ver- 50 mehrung von menschlichen Knochenzellen.

Die in der vorstehenden Beschreibung, sowie in den Ansprüchen offenbarten Merkmale der Erfindung können sowohl einzeln als auch in beliebiger Kombination für die Verwirklichung der Erfindung in ihren verschiedenen Ausführungsformen wesentlichen sein.

Patentansprüche

1. Knochenwachstumsfördernde Zusammensetzung, gekennzeichnet durch einen Gehalt an wenigstens einer Substanz aus der Gruppe, die aus
den Wachstumsfaktoren FGF, TGF-β, IGF-II,
PDGF und biologisch aktiven Mutanten und Fragmenten derselben besteht, sowie wenigstens einem
Salz aus der Gruppe, die aus physiologisch verträglichen Vanadaten, Molybdaten und Fluoriden besteht, ausgenommen die Kombination aus IGF-II

und Flu rid

2. Zusammensetzung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie in K mbinati n wenigstens zwei Wachstumsfaktoren, enthält von denen einer oder beide fakultativ durch eine biol gisch aktive Mutante oder ein einsprechendes Fragment ersetzt ist.

3. Zusammensetzung nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß sie in Kombination drei Wachstumsfaktoren enthält, von denen einer oder mehrere fakultativ durch eine biologisch aktive Mutante oder ein entsprechendes Fragment ersetzt sind.

4. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß das mit dem Vanadat-, Molybdat- oder Fluorid-Ion verknüpfte Kation ausgewählt ist aus der Gruppe, die aus Natrium, Kalium, Calcium, Magnesium und Ammonium besteht.

5. Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß wenigstens einer der Wachstumsfaktoren aus natürlichem Knochenmaterial gewonnen ist.

6. Zusammensetzung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß wenigstens einer der Wachstumsfaktoren aus menschlichem Knochenmaterial gewonnen ist.

7. Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß wenigstens einer der Wachstumsfaktoren aus Serum, einschließlich Human-, Rinder-, Schafs-, Schweine-oder Pferdeserum, gewonnen ist.

8. Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß wenigstens einer der Wachstumsfaktoren bzw. eine (eines von deren biologisch aktiven Mutanten oder Fragmenten als rekombinante Verbindung aus einem gentechnologischen Verfahren gewonnen ist.

9. Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche, gekennzeichnet durch einen Gehalt an einem mitogenen Knochenextrakt.

10. Verwendung einer Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche, zur Behandlung von Knochenerkrankungen.

4

- Leerseite -